## ⑨ 日本国特許庁(JP) ⑩ 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-274663

⑤Int Cl.⁴ C 04 B 35/48 識別記号

庁内整理番号 C = 7412 - 4G ❸公開 昭和63年(1988)11月11日

審査請求 未請求 請求項の数 23 (全8頁)

会発明の名称 ジルコニアセラミツク材料用組成物

> 頭 昭63-98479 21)特

願 昭63(1988) 4月22日 ②出

1987年4月22日11011年リス(GB)1198709515 優先権主張

**72**発 明 者 イギリス国 クリーブランド, ストツクトン オン テイ テレンス アーサー

エガートン ーズ, ハートバーン, デユネデイン アベニユー 1

⑦発 明 者 ケビン アンソニー イギリス国 カウンテイ ダーハム,ダーリントン,ホー フオーサーギル トン, ハツトン アベニユー 85

イギリス国 クリーブランド, ストツクトン オン テイ 72発 明者 グラハム ポール ド ランスフイールド ーズ, ノートン, ウルセイ ドライブ 5

チオクサイド グルー イギリス国ダブリユ14 0キユーエル ロンドン, ハンマ の出 願人 プ ピーエルシー ースミス ロード 137-143, チオクサイド ハウス

郊代 理 人 弁理士 浅 村 皓 外2名

#### 朙 紐

#### 1. 発明の名称

ジルコニアセラミック材料用組成物

## 2. 特許請求の範囲

- (1) チタン及び(又は)アルミニウムの含水酸 化物及び、イットリウム、カルシウム、マグネシ ウム、ストロンチウム又はセリウムの少なくとも 一種類の含水酸化物で被覆された粒状ジルコニア からなる、セラミック材料の製造に用いるのに適 した組成物。
- (2) チタン及び(又は)アルミニウムの含水酸 化物がばらばらな内部被覆層として存在する請求 項1に記載の組成物。
- (3) 粒状ジルコニアが、チタン及び(又は)ア ルミニウムの混合合水酸化物及び少なくとも一種 類の他の規定した含水酸化物の層で被覆されてい る請求項1に記載の組成物。
- (4) 粒状ジルコニアが、それら粒子の大部分 が0.5以に等しいか又はそれより小さな直径を有 するような粒径を有する請求項1~3のいずれか

1項に記載の組成物。

- (5) 直径が 0.2 μ より小さい請求項 4 に記載 の組成物。
- (6) イットリウムの含水酸化物が、ジルコニ アのモル数に基づいてY2〇3として表して1.00~ 7.00モル%の量で存在する請求項1~5のいずれ か1項に記載の組成物。
- (7) イットリウムの量が1.5~5モル%の Y2O3になる請求項6に記載の組成物。
- (8) カルシウム、マグネシウム又はストロン チウムの含水酸化物が、ジルコニアのモル数に基 づいて酸化物として4~14モル%の量で存在する 請求項1~5のいずれか1項に記載の組成物。
- (9) 量が6~12モル%である請求項8に記載 の組成物。
- (10) セリウムの含水酸化物が、ジルコニアの モル数に基づいて 2 ~ 18モル%の C eO, になる量 で存在する請求項1~5のいずれか1項に記載の 組成物.
- (11) 量が6~12モル%のCeOzになる量であ

る請求項10に記載の租成物。

- (12) イットリウムの含水酸化物が、ジルコニアのモル数に基づいてY2O3として5~10モル%の量で存在する請求項1~5のいずれか1項に記載の組成物。
- (13) 量が6~9モル%である請求項12に記載の組成物。
- (14) カルシウム、マグネシウム又はストロンチウムの含水酸化物が、ジルコニアのモル数に基づいて酸化物として8~25モル%の量で存在する請求項1~5のいずれか1項に記載の組成物。
- (15) 量が12~20モル%である請求項14に記載の組成物。
- (16) セリウムの含水酸化物がジルコニアのモル数に基づいて CeO 1として14モル%より多い量で存在する請求項 1 ~ 5 のいずれか 1 項に記載の組成物。
- (17) 量がCeO2として18モル%より多い請求項18に記載の組成物。
  - (18) チタンの含水酸化物及び(又は)アルミニ
- (22) 請求項1~19のいずれか1項に記載の組成物、又は請求項20又は21の方法により得られた組成物を焼成することによるセラミック物体の製造方法。
- (23) 請求項22に記載の方法により製造されたセラミック物体。
- 3. 発明の詳細な説明

#### [産業上の利用分野]

本発明は安定化した金属酸化物に関し、特に含水金属酸化物で被覆することにより安定化された金属酸化物に関する。

## 〔従来の技術〕

ジルコニウム酸化物は、セラミック材料の製造に用いられており、そのような製造中、酸化物は加熱され、その間に酸化物の結晶形態は、酸化物が加熱される温度により正常な室温単斜晶系から正方晶系及び立方晶系へ変化する。正常な条件下では、単斜晶系の純粋なジルコニアだけが室温で安定であり、正方晶系又は立方晶系の形態のも冷を安定化する工程がとられない限り、それらは冷

ウムの含水酸化物が、ジルコニアのモル数に基づいて TiO 2及び (又は) A I 2O 3として 0.2~15モル %の量で存在する請求項 1~17のいずれか 1 項に記載の組成物。

- (19) 量が0,5~2モル%である請求項18に記載の租成物。
- (20) 水性分散物の形の粒状ジルコニアを、チタン及び(又は)アルミニウムの水溶性加水分解性塩と混合し、チタン及び(又は)アルミニウムの含水酸化物を前記粒子上に沈殴させ、それと一緒にイットリウム、カルシウム、マグネシウム、ストロンチウム又はセリウムの加水分解性塩を混合し、その含水酸化物を前記ジルコニアの粒子上に沈殴させることからなる、セラミック材料の製造に用いるのに適しか組成物の製造方法。
- (21) チタン及び(又は)アルミニウムの加水分解性塩をジルコニアの水性分散物と混合し、チタン及び(又は)アルミニウムの含水酸化物を、他の水溶性加水分解性塩を添加する前に粒状ジルコニア上に沈殿させる請求項20に記載の方法。

却で単斜晶系へ戻る。

そのような安定化又は部分的に安定化した組成物は、主要なジルコニア粉末と酸化イットリウを脱合し、その混合物を定化剤とを混合し、その混合物をが焼し、粉砕して適当な粒径の安定化セラミックは大きで、別法として、含水ジルコニアから形成されてきた。別法として、含水ジルコニアを水溶水させ、よく混ざし、イットリアを水溶水の共流させ、よどで、水溶水の水が発し、混合した酸化物にから粉砕し、混合した酸化物

ラミック組成物を得ることにより、ジルコニアと酸化イットリウムとの混合物が形成されてきた。これらの安定化組成物の製造方法は、か焼及び粉砕を必要とする点で非常にエネルギーを消費し、更に、過度の結晶成長及び(又は)得られた粉末の純度の低下をもたらすことがある。

もし安定化ジルコニアを、このような従来の欠点を実質的に少なくすることができる別の方法によって得ることができるならば望ましいことが認識されてきた。

## (本発明についての記述)

本発明によれば、セラミック材料を製造するのに 用いるのに適した組成物は、チタン及び(又は)ア ルミニウムの含水酸化物と、イットリウム、カル シウム、マグネシウム、ストロンチウム又はセリ ウムの少なくとも一種類の含水酸化物とで被覆し た粒状ジルコニアからなる。

本発明による被覆ジルコニアは、セラミック物 体を形成するための焼成で、安定化されたジルコ ニアへ転移する。

部分的に安定化した粒状ジルコニアのためには、存在するイットリウムの含水酸化物の量は、ジルコニアのモル数に基づいてY:O:として表して1~7モル%であるのが有用であることが見出だされている。部分的に安定化した生成物のために一層好ましいのは、イットリウムの含水酸化物の量がジルコニアのモル数に基づいて1.5~5モル%のY:O:になっていることである。含水金属酸化物がカルシウム、マグネシウム又はストロンチウ

生成物を製造する方法により、チタン及び(又は)アルミニウムの含水酸化物は他の含水酸化物(一種類又は多種類)の外側層又は被覆によって取り巻かれた含水チタニア及び(又は)含水アルミナのばらばらな内部層として存在していてもよく、別法として生成物は、粒状ジルコニアで、それら粒子が混合含水チタニア及び(又は)含水アルミナと、規定した他の含水酸化物(一種類又は多種類)との層で被覆されている粒状ジルコニアからなっていてもよい。

特に有用な生成物は、粒子の大部分が0.5μに等しいか又はそれより小さな粒径、好ましくは0.2μより小さな直径を有するような粒径を有するジルコニアからなる。

被覆として用いられるイットリウム、カルシウム、マグネシウム、ストロンチウム又はセリウムの含水酸化物の量は、二つの因子に依存する。第一に、用いられる実際の量は、付着される粒状金属酸化物に依存する。その量は、焼成したジルコニアに試与したい安定化度にも依存する。

ムの含水酸化物である場合、部分的に安定化について、がいってのモル数に基づいて、酸化物のは、が好ましい、かかにといって、が好ましい、カルシであるって、カルシである。含水酸化物である。含水酸化物である。含水酸化物である。含水酸化物である。含水酸化物である。含水酸化物である。含水酸化物である。含水酸化物の量は、が望ましい、からにといった生成物にといった生成物にといった生成物にといった生成物にといった生成物にといった。ことして表しても、ジルコニアのよりにといった。ことして表しても、12モル%である。いて e O : として表して c e O : として c e

処理した生成物がその結晶構造に関してできるだけ完全に安定化されているようにするためには、イットリウムの含水酸化物の量はジルコニアのモル数に基づいてY2O2として5~10モル%であるのが望ましく、好ましくは6~9モル%である。

同様に、完全に安定化した処理ジルコニアを生成させるためにはカルシウム、マグネシウム又はストロンチウムの含水酸化物の量は、ジルコニアのモル数に基づいて酸化物として8~25モル%、好ましくは12~20モル%である。セリウムの含水酸化物を、完全に安定化したジルコニアを生成させるために用いるためには、セリウムの含水酸化物の量はジルコニアのモル数に基づいて CeO 2 として表して14モル%より多く、好ましくは18モル%より多い。

勿論、含水チタニア及び(又は)含水アルミナの他に、イットリウム、カルシウム、マグネシウム、ストロンチウム又はセリウムの金属酸化物から選択された二種類以上の異なった金属酸化物を付着させることができるが、この場合には、付着した総計量は必ずしも個々の含水金属酸化物のための量を超える必要はない。

チタン及び(又は)アルミニウムの含水酸化物の、ばらばらな遊離した被覆として又は他の含水金属 酸化物と一緒に付着された量は、一般的に言って、

四塩化ジルコニウムと反応させるために酸素を加かると反応では、所謂で電気で電電電気で電電電気で電電電気で電電電気で電気でで、できることで、力を強いであるが、直接酸化物形で得られることができるが、できるがの粒径が得られるように、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言う点で、利点をできると言うに、利力を受けていると言うに、利力を受けていると言うに、利力を受けていると言うに、利力を受けていると言うに、利力を受けていると言うに、利力を受けていると言うには、対力を受けていると言うには、対力を受けていると言うには、対力を受けていると言うには、対力を受けていると言うには、対力を受けていると言うには、対力を受けていると言うには、対力を受けていると言うには、対力を使用していると言うに対していると言うには、対力を使用していると言うに対していると言うには、対力を使用しているというには、対力を使用している。

 ジルコニアのモル数に基づいてTiO2又はA12O1として表して0.2~15モル%、好ましくは0.3~5モル%、最も好ましくは0.5~0.2モル%である。含水チタニアと含水アルミナとが両方が存在する場合、その量はジルコニアのモル数に基づいてTiO2及びA12O1として表して通常0.2~5モル%、好ましくは0.5~2モル%である。

奨できる。一般的に言って、ジルコニウムハロゲン化物を気相酸化することにより得られる酸化ジルコニウムは水と混合物した時、高度に酸性であり、ジルコニアの粒子の正確な形態により、1位の分散pHを生ずることができ、高度に酸性の分散物であることを示している。

上述の如く、ジルコニア粒子の水中への分散は、得られた分散物が400g/lまでの濃度でジルコニアを含有するような量で通常水と撹拌することにより行なわれる。通常ジルコニアの量は50 g/lのジルコニア以上であり、実際に用いるのに便利な濃度は、200g/lのジルコニアである。しかし、例えば、もし望むならば、サンドミル(sand mill)中で粉砕することにより分散度をよくすることができる。

粒状ジルコニアの水性分散物に、チタン及び(又は)アルミニウムの水溶性加水分解性塩を、被覆として必要な量の含水酸化物を加水分解で生ずるのに充分な量で添加する。用いることができる典型的な水溶性塩は硫酸チタニル、硫酸チタニル

アルミニウム、硫酸アルミニウム及び硝酸アルミ ニウムである。酸化ジルコニウムの粒子上への含 水酸化物の沈殿は、溶液のpHを、含水酸化物を 付着させるのに充分なアルカリ性の値まで上昇さ せることにより行なわれ、pHを含水酸化物を付 着させるために上昇させるこの処理は、もし望む ならば、規定した他の一種類以上の含水酸化物を 付着させるのに用いられる他の水溶性化合物を添 加する前に行なってもよい。しかし、酸化ジルコ ニウム粒子上への含水チタニア及び(又は)含水ア ルミナ被覆の付着を、他の加水分解性金属化合物 をその水性分散物と混合してしまうまで遅らせる のが好ましいが、含水チタニア及び(又は)含水ア ルミナの源を、酸化ジルコニウム粒子の水性分散 物と、その分散物とそれら他の加水分解性金属化 合物とを混合する前に混合するのが好ましい。

上述の如く、チタン及び(又は)アルミニウムの 水溶性加水分解性化合物と、粒状酸化ジルコニウ ムの水性分散物と混合した後、その水性分散物へ、 イットリウム、カルシウム、マグネシウム、スト

酸性水性分散物の中和及びpHの増加は、その水性分散物に適当なアルカリを添加することにより行なわれるのが好ましい。アルカリが水酸化アンモニウムであるのが最も好ましい。何故ならこれは溶液中に有害な金属イオンを導入することがなく、使用済みアンモニアは加熱することにより除去することがてきるからである。チタン及び(又は)アルミニウムの含水酸化物を付着するために

ジルコニア粒子の水性分散物と加水分解性金属化合物とを混合する適当な手段を、種々の温度で用いることができるが、被覆工程は10℃~70℃の温度で行なうのが好ましい。

酸化ジルコニウムの水性分散物と種々の薬品を混合した後、分散物のpHを各含水酸化物被覆を 沈殿させるのに充分な値まで上昇させる。pHを

は、水酸化アンモニウムの添加が非常に適しており、イットリウム又はセリウムの含水酸化物を約り以下のpHで付着させる場合にも用いることができる。しかし、他の含水金属酸化物を付着させようとする場合、一層強いアルカリが必要でありり、満常水酸化ナトリウム又は水酸化カリウムの如うと、アルカリ金属水酸化物が用いられる場合、生成物を適切に洗浄し、汚染性アルカリ金属イオンを全て除去することが必要である。通常得られる生成物は、M2Oとして表して0.01%より多くの水準のアルカリ金属不純物を含むべきではない。

含水酸化物被覆を付着させた後、生成物をろ過により分離し、必要に応じて洗浄し、乾燥する。 もし必要ならば、乾燥した生成物を粉砕して処理 中に生じた凝集物を全て除くようにしてもよい。

粉末生成物は、焼成により成形セラミック物体 を製造するのに用いるのに非常に適している。

安定化剤を被覆として存在させた生成物は、安 定化剤がよく分布し且つよく混合されたものを与 え、焼成によりジルコニア中にその安定化剤をよ く配合させることができる。

被覆したジルコニア化合物をセラミック物体を製造する際に最も有用であるようにするためには、その材料中の不純物としてのシリカの量は、粒状材料中ZrO2の重量に基づき0.03重量%SiO2より少ないのがよいことが判明している。

本発明を次の実施例で例示する。

#### 突施例 1

四塩化ジルコニウムの気相酸化により製造された直径約0.1μの酸化ジルコニウム粒子を、100g/lの濃度で水中に分散させた。残留 Zr-Cl 基と水との反応との結果として、得られた分散物は1より小さいpH 値をもっていた。

分散物を50℃に加熱し、硫酸チタニルの(35g/leのTiO₂に相当する量で含む)水溶液を、固形物についてTiO₂として1重量%(% = / =)の量で含水チタニアを導入するのに充分な量で分散物へ添加した。得られた分散物に、次に塩化イットリウムの(186g/lのY₂O₃に相当する量で含む)水溶液

での温度で焼成し、冷却した後、その物体は無傷のままであることが判明した。そのような酸化イットリウムの添加を行なわないと、セラミック物体は、焼成後の冷却中、ひどく亀裂を生じた。

イットリア・ジルコニア被覆粉末の品質を次のようにして調べた。その粉末を30MPa(メガバスカル)で約3cmの直径の15個の円盤へ一端閉鎖型アレスにより成形した。円盤を1450でで1時間又はそれ以上焼成した。未研摩円盤の強度(破壊モジュラス)を3点二軸試験により測定し、それから993MPa(標準偏差15%)の平均値が導かれた。円盤の密度を水銀気孔率測定器により測定し、5.95g/cm²の平均値が得られた。これは理論密度の98%である。

### 実施例2

実施例1に記載したのと同様なやり方で、イットリア被覆ジルコニア粉末の試料を調製した。但し塩化イットリウムの(186 g/lのY2O3に相当する量で含む)水溶液を、固形物について4.7重量%のY2O3を導入するのに充分な量で添加した。

を、固形物について 5.6 重量%のY 2O 3を導入するのに充分な量で添加した。10重量%の水酸化アンモニウム溶液を用いて、pHを45分間で8.0の値まで上昇させ、そして次にその分散物を50℃の過程性した。スラリーは比較し、短短時間でろ過することができ、ろ滓を洗浄し、飲煙し、その大きさをもつ円柱状プロコニアが砕媒体を用いたボールミルで、イツのはロール中300g/lの濃度として18時間やはレフルコール中300g/lの濃度として18時間やはた。粉砕媒体を網で除去し、アルコールを水浴上で蒸発させた。

生成物の分析により、粒子上の被覆として含水酸化物の形で、5.3重量%のY2O3及び0.8重量%のTiO2に相当するものが存在していることが示された。生成物の高倍率電子顕微鏡をとって見ると、それらは、含水酸化物の殆んどが被覆として観化ジルコニウムの粒子上に存在し、粒子間の主要形態として析出したものは極めてわずかであったことを示していた。

生成物を成形セラミック物体へ成形し、約1450

生成物の分析により、粒子上の被覆として含水酸化物の形で、4.5重量%のY2O3及び0.8重量%のTiO2が存在していることが示された。

生成物を実施例1の如く試験すると、円盤は 1064MPa(標準偏差13%)の強度(破壊モジュラス) をもっていた。

円盤の密度を測定し、5.91g/cm<sup>2</sup>であることが 判明した。これは理論密度の98%である。

#### 実施例3

実施例1に記載したのと同様なやり方で、イットリア被覆ジルコニア粉末の試料を調製したが、含水チタニアの被覆は用いなかった。その代り、ジルコニアの分散物を50℃に加熱し、硫酸アルミニウムの(68g/lのAl₂O₂に相当する量で含む)水溶液を、固形物についてAl₂O₂として1重量%の量で含水アルミナを導入するのに充分の水溶液の分散物へ、液積されたジルコニアを、実施例1にでのができた。生成物は比較的短い時間でる過することができた。

生成物の分析により、粒子上の被覆として含水酸化物の形で、5.2重量%のY2O3及び0.9重量%のA12O3が存在していることが示された。

生成物を実施例 1 の如く試験すると、円盤は 953 M P a (標準偏差13%)の強度(破壊モジュラス) をもっていた。

円盤の密度を測定し、5.95g/cm²であることが 分かった。これは理論密度の98%である。

#### 実施例4

実施例3に記載したのと同様なやり方で、イットリア被覆ジルコニア粉末の試料を調製したが、但し塩化イットリウムの(186 g/lのY2O1に相当する量で含む)水溶液を、固形物について4.7重量%のY2O1を導入するのに充分な量で添加した。

生成物の分析により、粒子上の被覆として含水酸化物の形で、4.5重量%のY2O3及び0.9重量%のA12O3が存在していることが示された。

生成物を実施例1の如く試験すると、円盤は 1022MPa(標準偏差11%)の強度(破壊モジュラス) をもっていた。

そして 1 cm× 1 cmの大きさをもつジルコニア粉砕 媒体を用いたボールミルで、イソプロピルアルコール中300g/lの濃度として18時間粉砕した。粉砕 媒体を網で除去し、アルコールを水浴上で蒸発させた。

生成物を実施例1の如く試験すると、円盤は 812MPa(標準偏差3%)の強度(破壊モジュラス) をもっていた。

円盤の密度を測定し、6.01g/cm<sup>2</sup>であることが 分かった、これは理論密度の97%である。

上記データーは正方晶系生成物であることを強く示唆している。このことは、生成物の97.4%が正方晶系であることを示している X 線回折研究により確認されている。円盤の焼結表面の電子顕微鏡をにより、平均粒径は2μmより大きいとである。なぜならこれまで、上述の量(又はそれ以上14%まで)のセリアを含むジルコニアのための正方晶系相安定化は、せいぜい 2μmの平均粒径を有する焼結生成物についてしか得られないと考えられていた

円盤の密度を測定し、5.85g/cm<sup>3</sup>であることが 分かった。これは理論密度の97%である。

#### **密婧刚**5

四塩化ジルコニウムの気相酸化により製造された直径約0.1μの酸化ジルコニウム粒子を、150g/ Lの濃度で水中に分散させた。残留 2 r-C | 基と水との反応との結果として、得られた分散物は1より小さいpH値をもっていた。

硫酸チタニルの(71g/ℓのTiOzに相当する量で含む)水溶液を、固形物についてTiOzとして1 重量%(% w / w)の量で含水チタニアを導入するのに充分な量でその分散物へ添加した。得られたのに充分な量でその分散物へ添加した。将られたのの(8.7g/ℓのCeOzに相当する量で含む)水溶液を、固形物について12.3重量%のCeOzを導入するのに充分な量で添加した。10重量%の水酸化アンモニウム溶液を用いて、pHを、45分間で8.0の値度で更に30分間撹拌した。スラリーは比較的短い時であ過することができ、ろ滓を洗浄し、乾燥し、

からである。添加チタニアを含むイットリア安定 化ジルコニアは、イットリアだけを含むものと比 較して、一層大きな粒径をもちながら、増大した 強度を持っていることが知られている。従って、 この例のセリア安定化ジルコニアの顕著な安定化 は、被覆チタニアの存在によるものと考えられる。

#### 実施例 6

は明らかであり、この例でそれを除いたことが、 セリウムの含水酸化物の分布を悪くする結果に なったと考えられる。

#### 実施例7

実施例1に記載したのと同様なやり方で、イットリア被覆ジルコニア粉末の試料を調製したが、含水チタニアの被覆は用いなかった。生成物を非常にゆっくりろ過し、実施例1の如く試験し、円盤は645MPaの強度(破壊モジュラス)をもっていた。円盤の密度は5.80g/ca³で、これは理論値の95%であった。被覆として含水チタニアが存在することは有利であることは明らかであり、この例ではそれを除いたことが、イットリウムの含水酸化物の分布を悪くする結果になったと考えられる。

#### 実施例8

ここでは従来の方法を記述し、実施例1と実施 例2の生成物との比較を示す。

酸化ジルコニウム粒子 (0.1μ)を、5重量%の酸化イットリウムと混合し、1 cm×1 cmの大きさをもつジルコニア粉砕媒体を用いたボールミルで、

イソプロピルアルコール中300g/lの濃度として18時間粉砕した。粉砕媒体を網で除去し、イソプロピルアルコールを水浴上で加熱することにより蒸発させた。実施例1に記載した如く、圧搾した円盤を作り、強度を試験し、267MPa (標準偏差31%)の焼成強度が得られた。

円盤の密度を水銀気孔率源定器により源定し、5.47g/cm<sup>2</sup>の平均値が得られた。これは理論密度の90%であった。

実施例 1 ~ 6 と、 7 及び 8 の生成物の測定値の 結果の間の差は大きく、本発明の生成物(実施例 1 及び 2 )は従来の生成物より優れていることを 示している。

代理人 浅村 皓